



**EMODIAL**

Via Finati, 4/A - Ferrara - ITALY  
Tel. +39 0532 978198 - Fax +39 0532 978414  
www.emodial.com - info@emodial.com



Vertrieb durch:

**USmed**  
Medizinprodukte

Bunte Berna 31 - 34123 Kassel  
Fon +49 (0)561.7668635 - Fax +49 (0)561.7668636  
www.usmed-online.de - info@usmed-online.de

Ref.DE006 - Rev. 09/2019



**EMODIAL**

**NOVA SOVAN<sup>®</sup> AG**

Silber Fistula Verband



## BESCHREIBUNG

Nicht haftendes Silber-Pad auf atmungsaktivem Pflaster:

- Vliesstoff-Gewebe;
- wasserdichte Polyurethan Membran.

## INDIKATION

Kompressionsbedingte hämostatische Wirkung, speziell zur Versorgung der AV-Fistel nach Entfernung der Dialysekanülen. Auch geeignet für Patienten, die eine intravenöse Therapie oder Bluttransfusion erhalten. Besonders geeignet für die Versorgung von Shunts, die mit der Knopflochmethode punktiert werden.

## ZWECK

- Reduziert die Infektionsgefahr der AV-Fistel, durch die unmittelbar und langfristig antibakteriell wirkende Silberbeschichtung des Pad.
- Verringert Anzeichen von Entzündungen, die durch Mehrfachpunktionen der AV-Fistula bedingt sind.
- Verhindert Schorfbildung und macht somit die nächste Punktion für den Patienten weniger traumatisch.
- Das wasserdichte Pflaster Modell schützt die AV-Fistel vor dem Kontakt mit Wasser während der Patientenhygiene.

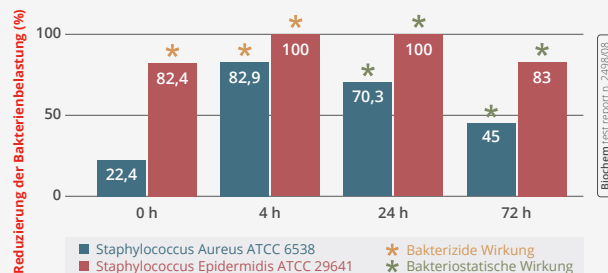


## BESTELLDATEN

Daten und technische Spezifikationen können ohne Ankündigung geändert werden.

ART. NR.	PZN	GRÖÖE (cm)		PAD (cm)	STÜCK / PKT.	PKT. / BOX
		NW	PU			
S0079-1/AG	12535725	10 x 5		2,5 x 2,5	1	40
S0079/AG	12535769	10 x 5		2,5 x 2,5	2	30
S0079-1H/AG	12535775		10 x 5	2,5 x 2,5	1	100

## Der antibakteriellen Wirkung



## ANALYSEMETHODE

Eine standardisierte Bakterienkultur (minimale Ausgangskonzentration von 1x10<sup>6</sup>) wurde auf die Probe (Pad mit Silber) und zur Kontrolle (Pad ohne Silber) aufgetragen. Die Auszählung des Wachstums der Bakterienkolonien erfolgte unmittelbar nach dem Aufbringen (0,5h), nach 4h, 24h und 72h Inkubationszeit. Die Ergebnisse sind in Prozent der Keimreduktion für **NOVA SOVAN<sup>®</sup> AG** dargestellt.

## GEBRAUCHSANWEISUNG

1. Entfernen Sie die erste Hälfte der Schutzfolie vom Pflaster.
2. Platzieren Sie das Pad auf der Punktionsstelle und fixieren Sie es mit dem Finger. Entfernen Sie dann die Kanüle.
3. Entfernen Sie die zweite Hälfte der Schutzfolie und befestigen Sie das Pflaster auf der Haut.
4. Modell mit wasserdichtem Polyurethan Membran schützt die Fistel vor Kontakt während der Hygiene des Patienten mit Wasser.



## ! WARNUNGEN

- Vermeiden Sie Desinfektionsmittel auf Jodbasis.
- Nicht zu verwenden bei Patienten mit Überempfindlichkeit gegen Silber.
- Nicht während Untersuchungen wie Röntgen, Ultraschall, Diathermie, Magnetresonanz oder Bestrahlungen verwenden.
- Nicht geeignet, die bei klinischer Infektion erforderliche systemische Therapie zu ersetzen.
- Wie üblich das Pflaster mit Vorsicht entfernen.

KLASSIFIKATION • KLASSE III MEDIZINPRODUCT  
 BIOKOMPATIBILITÄT • IN ÜBEREINSTIMMUNG UNI EN ISO 10993 STANDARD  
 STERILIZATION • GAMMASTRAHLEN  
 HALTBARKEIT • 3 JAHRE

! • ZUR EINMALIGEN VERWENDUNG